19日本国特許庁(JP)

① 特許出願公開

⑩ 公 開 特 許 公 報 (A) 平1-143827

⑤Int Cl. * 識別記号 庁内整理番号 ④公開 平成1年(1989)6月6日 A 61 K 9/48 E-7417-4C T-7306-4C 7/46 4 4 1 # 1 を 1 を 1 を 2 で 1 を 2

公発明の名称 カプセル

②特 願 昭62-302417

20出 願 昭62(1987)11月30日

母 明 者 三 浦 哲 男 静岡県富士郡芝川町羽鮒1322番地 母 明 者 近 藤 隆 静岡県清水市入江3-10-21

⑪出 顋 人 富士カプセル株式会社 静岡県富士宮市大中里1035番地

00代 理 人 弁理士 縄 田 徹

明細包

1.発明の名称

カナセル

2.特許請求の範囲

(1) 圧力とヒートシールによって接着せしめる接着面部を外周方向へ突出して鍔部を形成せしめると 共に、 腱鍔部同志を対向接着して縁付形状にして成るカプセル

(2) 特許請求の範囲第1項の記載に於いて、縁付 きカプセルが単一層の輝膜より成るカプセル

(3)特許請求の範囲第1項の記載に於いて、疑付きカプセルが二層以上の複層の限より成るカプセル (4)特許請求の範囲第1項乃至第3項の記載に於いて、疑付きカプセルの全体形状が楕円体形、長楕円体形、球形、チューブ形、二連形等その他の形状に応用せしめたカプセル

3. 発明の詳細な説明 .

(産業上の利用分野)

本発明は医薬品、医薬部外品、化粧品、食品、雑貨 (本駅/に油) 等に於いて液状油、粉末の懸濁油、ペースト状油/ W/O型乳化液、香料等の液状油、又は粉末、顆粒、錠剤等の固形物並びにエキス、化粧水、乳液、腐味液、水性薬液等の水性液及び有機溶剤等を封入するためのソフトカブセルに関するものである。

(従来の技術)

(技術的課題)

而して、本発明は従来技術の欠点に鑑みなされたもので、カプセルの接着級部での強度を向上せしめると共に、膜自体を薄くすることが出来、体内での裏剤等の放出をスムースに行なわしめカプセルの崩壊性を速めることを近に多層性の皮膜により従来はカプセル化が困難であった水性液等のカプセル化を図ることを技術的課題とするものである。

形成し、楕円体形状をしたカプセル本体であり、その対入内容物11は主に油性液、粉末懸濁油、ペースト状油、W/O型乳化液等である。

12は楕円体形を半分にした上側皮膜であり、その 外周縁部13を外方向へ断面が略 へ となる如く縁 付状にすべく鍔部14を形成せしめてある。

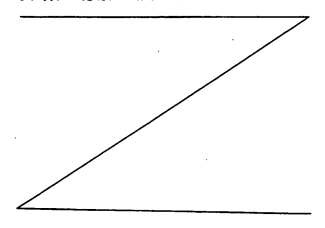
15は前記鍔部14の貼着面である。

16は楕円体形を半分にした形状の下側皮膜であり、その外周縁部17を外方向へ断面が略 となる 如く縁竹状にすべく鍔部18を形成せしめてある。 19は前記鍔部18の貼着面である。

又、本実施例は単一層の薄い皮膜にて形成してあり、前記鍔部(14・18)の形成によって貼着面積を広くすることが出来るようにしてあるので例えば 封入内容物の充填時の皮膜の厚さ略 0 . 4 血血程度 の薄さであっても接着可能であり、カプセル本体 1 0の崩壊性を速め得、カプセル本体 1 0 の接着強度 (技術的手段)

本発明では、上記の技術的課題を解決するために圧 着乃至ヒートシールに基いて接合する接着面縁部を 外周方向へ突出して鍔部を形成せしめることによっ て缺鍔部同志の貼着面積を広くしたものである。 具体的には図示(第1図乃至第8図)に示す如く下 記の構成となる。

第一の実施例(第1図乃至第3図)について。 10はゼラチン、グリセリン、水等を主たる成分と し、又、一定範囲の含水率を維持して成る皮膜にて



も向上する。

(作用)

上記の技術的手段は下記の如く作用する。

先ず、上側皮膜 1 2 と下便皮膜 1 8 間に封入内容物 (スは平板が大) 1 1 を充填してからロータリー方式 の二つの金型で圧溶着する、この時 両者 (12,18)の外間縁部 (13,17)を外方向へ縁付状に鍔部 (14,18)を摘曲形成する。 次いで、鍔部 (14,18)の貼着面 (15,19) 何志を対向させて圧力又はヒートシールにより接着すれば良い。

面して、単一の薄い皮膜であっても鍔部(14,18)を形成してあるので、貼着面積を広く探ることが出来、接着力を向上することが出来る。

然る時、そのカプセル本体10の全体形状は第1図 に示す如く繰付状の楕円体形状となる。

このように膜自体を輝くすることが出来るので、特に裏剤に採用した場合、体内での溶解が容易となり 薬剤の放出をスムースに行い得る。

第二の実施例(第4図乃至第5図)について。

尚、本実施例に於いて、第一の実施例と同じ部分に

は略同じ番号を附してある。

本実施例の特徴は上側皮膜12と下側皮膜16とを 夫々二重膜に形成せしめることにより、内容物に対 するカプセル膜の機能・耐久性を高め、従来はカプ セル化できなかった様な物質もカプセル化すること にある。

尚、腹の添加剤(可塑剤)としてはグリセリン、ソ ルビトール、マンニトール、ポリエチレングリコー

尚、本実施例に於いてカプセル本体 1 0 を二重層膜状に形成してあるが、これに限定されずに多重積層 皮膜によって形成しても良く、その作用効果は二重 層皮膜の場合と略同一である。

第三の実施例(第6図乃至第8図)について。

尚、本実施例に於いて第一の実施例と略同じ部分に は略同じ番号を附してある。

本実施例の特徴は緑竹状にしたカプセル本体10の全体形状を楕円体形の他に長楕円体形、球形、二連形等その他種々の形状に応用せしめた点にあり、その具体的構成に基く作用効果は第一の実施例と略同一である。

(効 果)

而して、本発明は下記の如き特有の効果を有するも のである。

この為、封入内容物が漏洩するおそれは全然無く、

ル等を使用し、着色剤としては医薬品に許可されている水溶性色素、酸化チタン、カラメル、雲母等を使用し、保存剤としてはパラオキシ安息香酸のメチル、エチル、プロピルエステル等を使用することが出来るのは従来のソフトカブセルと同様である。
同して、対入内容物11が直接外面膜22とはよって、大の面膜21の貼着部分20をも外面膜22によって、又内面膜21の対入内容物11の外部への漏池は全くな

即ち、従来のゼラチン基剤の単層のソフトカプセル ではカプセル化できなかった水・アルコール等もカ プセル化出来る。

例えば、充填物が水の場合ではゼラチン単層膜では 溶融してしまい、又充填物がアルコールの場合では ゼラチン単層膜では、アルコールが膜を通過し蒸散 してしまい、更に又、充填物が乳液の場合ではゼラ チン単層膜では、水分が膜に移行し、膜が軟化し、 水分が蒸散してしまう。

き物が弱速するかもれば無人 皮膜の溶解時間も早く内容物の放出が容易であり、又カプセル皮膜の切断面で接着する如き従来のカプセルで、多層性の皮膜を用いる場合には各層を失々対応する層同志の切断面で接着する必要があるので実際上は不可能であったが、本カプセルではこの様な欠点を解消したものである。

4. 図面の簡単な説明

第1 図乃至第3 図は本発明品の第一の実施例を示す ものであり、第1 図はカブセル本体の全体斜視図、 第2 図は第1 図のX - X線部分の一部縦断側面図、 第3 図は鍔部要部を示す拡大断面図である。

第4図乃至第5図は本発明品の第二の実施例を示す もので、第4図は一部縦断側面図、第5図は鍔部要 部を示す拡大断面図である。

第6因乃至第8因は第三の実施例を示すもので、第6因は長楕円体形のカプセル本体の全体斜視図、第7回は球形のカプセル本体の全体斜視図、第8図は二速形のカプセル本体の全体質 面図である。

14、18・・・餌部 15、19・・・貼着面

